62日本分類 32 C 2 32 B 0

34 A 01

日本国特許庁

印特許出願公告 昭44-18898

⑩特 許

49公告 昭和44年(1969)8月16日

発明の数 1

(全10頁)

の非環元性殿粉中間加水分解物の製造法

0)特 昭38-68748

昭38(1963)12月21日 22出

四発 明 者 増田為江

平塚市平塚3558

同 山野井秀助

浦和市太田窪574

同 町田勇

同 小川明彦

川崎市百合ケ丘 3の22公団

103 - 404

願 人 日研化学株式会社 勿出

東京都中央区銀座4の5

代 表 者 奥村重正

代 理 人 弁理士 山中政吉

発明の詳細な説明

に関するものにしてクルコースの如き還元性単糖 類及びオリゴ糖類即ちマルトース、イソマルトー ス、ゲンチオピオースの如き還元性2糖類、マル トトリオース、イソマルトトリオース、パノース マルトペンタオース、マルトヘキサオース等の還 元性 4~6糖類、更に7糖類以上のデキストリン にして末端グルコース 残基少なくとも一つのへき アセタール性水酸基が結合に使用されずに残つて いるところのこれらを構成糖類とする還元性殿粉 30 溶液では還元糖はすべて各種の分解作用をうけ、 中間加水分解物の水溶液に緩衝剤例えば第二機酸 ナトリウムの如きを添加し、反応液の p Hを 7~ 9に調整し還元触媒例えばニツケル触媒(ラネー ニツケル、ニツケルけい藻土、ギ酸ニツケル等) の存在下に有効な攪拌を行いつつ反応温度大約 50~150℃、反応水素圧大約50~130 kg/cnlの条件下に反応を進行せしめ常に反応液の p Hを大約7~9に維持するよう加圧下緩衝剤の

添加を行つてこれらの糖類に分解反応や異性化反 応を惹起せざるよう水素添加し、非環元性殿紛中 間加水分解物を製造せんとするものである。

元来、股粉中間加水分解物には酸分解、酸一醇 、5 素分解、酵素(含麦芽)分解等、その分解方法に より或は又その分解程度に より各種品質のものが 存在する。而して高分子化合物たる殿粉が加水分 解し、最後にはすべて単分子のグルコースとなる がその中間段階で分解を止めるときは一部グルコ 埼玉県北足立郡鳩ケ谷町浦寺 561 10 ースの生成と同時に無数の性質の異なるオリゴ糖 類やデキストリンを生成する。通常一般に甘味の 少ないDE12までは普通デキストリン、多少甘 味のあるDE13~19のものはマルトデキスト リン、砂糖の甘味度の約%のDE2 0~7 0のも 15 のは水飴といわれる部類である。いずれも還元力 はグルコースを主成分としたぶどう糖よりは小さ いがDEの大きくなる程糖類の構成はグルコース、 オリゴ糖はもちろん低分子の糖類の含有量は多く なる。これらの殿粉中間加水分解物は加熱中、蛋 本発明は非還元性殿粉中間加水分解物の製造法 20 白質やアミノ酸などの窒素化合物が共存するとメ イラード反応を起こして結合し褐色を呈する。又 大気中80℃以上で加熱を続ける場合、或は更に 高温に加熱するときは分解して5-ヒドロキシメ チルフルフラール(以下H.M.F.と記す)や の如き還元性 3 糖類、以下マルトテトラオース、 25 レプリン酸、ギ酸等の有機酸を生じ、H.M.F. はなお重合して暗色化合物になる。又殿粉加水分 解の工程に於いてもこのH.M.F.は極く微量 生成し、これは不安定な化合物で経済的に変化し て着色の主たる原因となつている。又アルカリ性 或はアルドール縮合を起こして着色し易いので弱 酸性側 4~ 6付近に保つようにされているのが通 例である。酸性溶液中では上記分解着色の他にグ ルコースが逆重合して苦味のあるゲンチオビオー 35 スを生ずることもある。以上の如く通常還元性の ある殿粉中間加水分解物には種々なる欠点が認め られている。

本発明の目的はこれら還元性殿粉中間加水分解

2

物の用途上の諸種の特徴を活かし、且つ前記の各 種欠点を除去し、還元性のほとんどない安定な殿 粉、中間加水分解物を低廉且つ高収率に得る方法 を提供せんとするものである。

本発明は還元性殿粉中間加水分解物の水溶液に 5 ある。 第二燐酸ナトリウムの如き緩衝剤を添加し、その pHを大約7~9に調整しニツケル触媒の如き還 元触媒の存在下に大約50~150℃に於いて水 素圧大約50~130kg/cdでこれらの糖類に極 力分解反応及び異性化反応を惹起させないよう 10 しなければならない。このような比較的緩和な条 加圧下更に前記第二燐酸ナトリウムの如き緩衝剤 の添加を行なつて常に反応液のpHを大約7~9に 維持しつつ水素添加し、非還元性の殿粉中間加水 分解物に転換させることを特徴とする。

水飴の如き還元性殿粉中間加水分解物を分解反応 や異性化反応を惹起させないような目的でそのま ま水素添加して非還元性殿粉中間加水分解物を製 造した例を見ない。もちろん還元糖であるグルコ ースやマンノースを水素添加してソルビトールや 20 上のギキストリンにして末端還元基を有する各種 マンニトールの如き非還元性の糖アルコールを製 造することは既に周知であり、尚又殿粉、デキス トリン、麦芽糖、糖蜜、蔗糖及び転化糖を高温 (100~300℃)、高圧(20~200気圧) 下に比較的長時間(25~5時間)かけて分解的※25

※水素添加を行なつてソルビット、マンニット、グリ セリン、プロピレングリコール、イソプロピルア ルコール、及びアルコール等を製造する方法は幾 多の刊行物や文献にも既に報告されている通りで

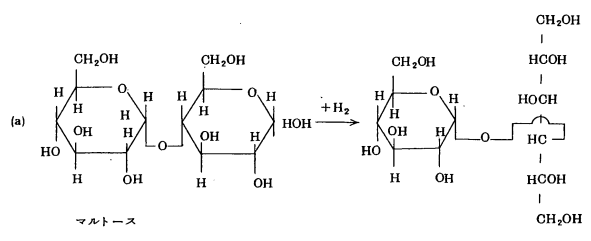
本発明に於いては反応温度、水素圧力も比較的 低く且つ反応液のpHを一定範囲に保ち、反応時 間もたかだか1時間以下に止め、還元基に水素を 添加すればよく分解反応や異性化反応は極力阻止 件下に於いて水素添加を行うものである。

かかる方法により還元性殿粉中間加水分解物中 に含有するグルコースはもちろん水素添加されて ソルビトールになるが、オリゴ糖類即ちマルトー 現在までデキストリン、マルトデキストリンや 15 ス、イルマルトース、ゲンチオピオースの如き還 元性 2 糖類、マルトトリオース、イソマルトトリ オース、パノースの如き還元性 3 糖類、以下マル トテトラオース、マルトペンタオース、マルトへ キサオース等の還元性4~6糖類、更に7糖類以 の重合度の長鎖分子の糖類はすべて鎖部分の分解 は行われず末端基のみ還元されて下記の如き構造 の物質となるものである。

(1) 単糖類の場合

(2)2 糖類の場合

6



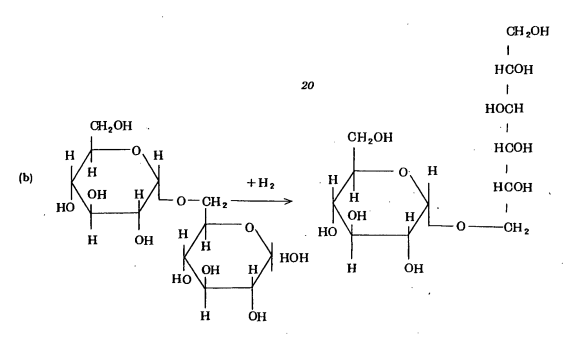
$$4-O-(\alpha-D-\mathcal{I}_{N-1})$$

 μ

$$4-O-(\alpha-D-\mathcal{O}_{N-1})$$

 $-D-\mathcal{O}_{N-1}$

15

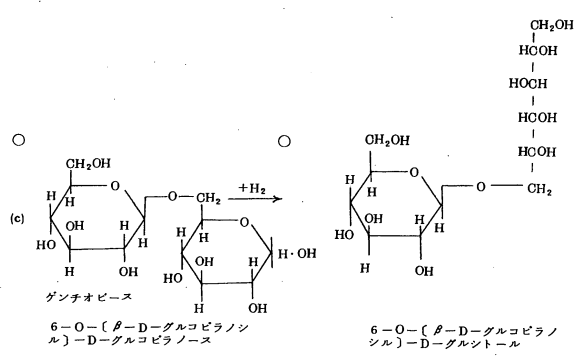


イソマルトース

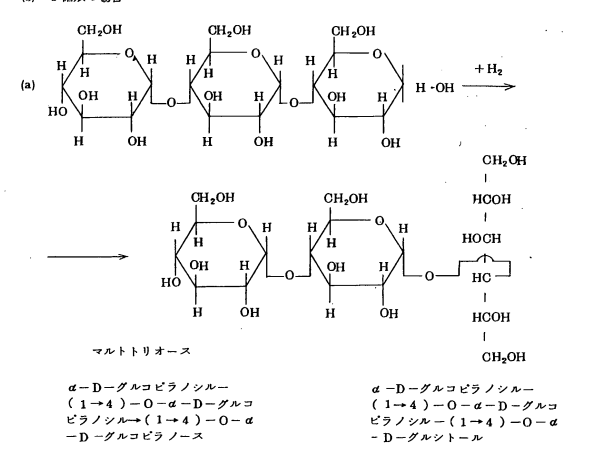
6-0-
$$(\alpha-D-\mathcal{O}$$
ルコピラノシ 35 ル)-D- \mathcal{O} ルコピラノース

$$6 - 0 - (\alpha - D - 0 / n) = 0$$

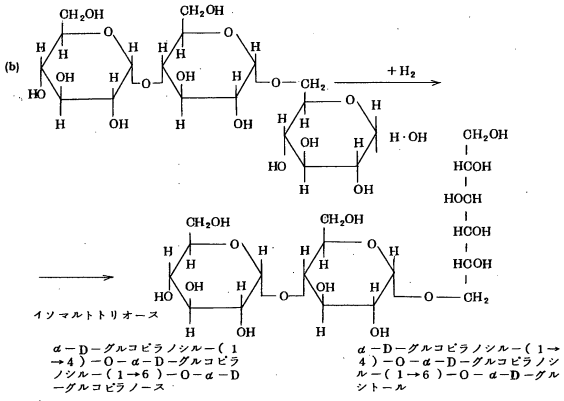
 $n - D - 0 / n = 0$



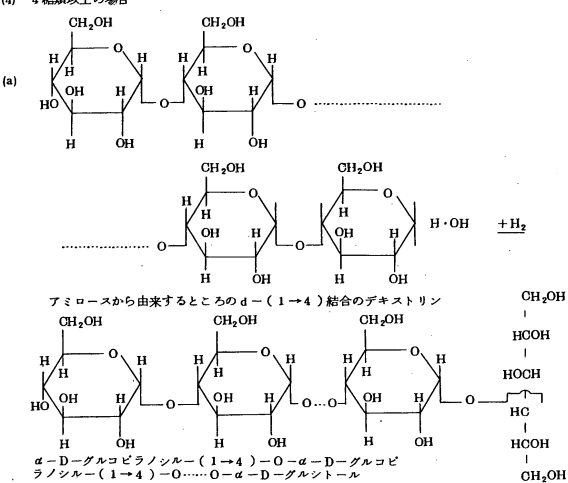
(3) 3 糖類の場合



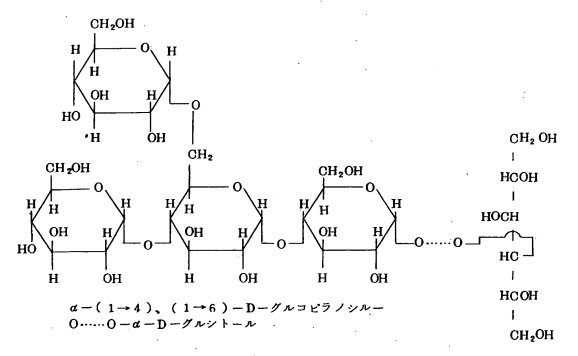




(4) 4糖類以上の場合



アミロペクチンから由来するところのα−(1→4)(1→6)結合のデキストリン



還元性殿粉中間加水分解物中に不純物として存 ※く水素添加されて安定な物質に変化する。 在する着色成分H.M.Fの如きものは下記の如※

還元糖類を高温高圧下に還元触媒を使用して水 素添加を行う際還元糖類の水溶液中に水素を飽和 状態まで充分溶解せしめてから加熱することが望 ましく、若し水素の存在供給が不充分な状態で大 約80℃以上に加熱するときは、還元糖類は酸化 5 してアルドン酸(グルコースはグルコン酸になる) を生成し、或は脱水もしくは炭素鎖の切断を伴う 分解を惹起し低分子量の物質に変化し易いもので ある。水素の充分なる存在下、即ち大約50~ 1 3 0kg /cmの水素圧下に於いて加熱するときは 10 内容積 5 0 0 ℓの攪拌機付オートクレープに仕込 もちろんこれらの異常反応は阻止し得るが、尚未 だわずかの異常反応はまぬがれない。 反応液の p Hは高い程水素添加反応速度は大きいが、還元 糖類の通性としてアルカリ性に於いては異性化を 惹起し易く、又グルコン酸、レプリン酸、酢酸、 15 い常に新鮮な水素を供給し、圧力を11 0±5 乳酸、及びギ酸の如き種々の有機酸を生成し、水 素添加反応に於いて急速に p H が低下する傾向が ある。pHが低下するとニッケル触媒の如き還 元触媒 はその活性を失い脱水を伴う分解等反応は益々異常 を呈し、加熱温度以上に異常反応熱を発生し益々 20 止める。約30分間で水素吸収は停止し反応は完 高温となり連鎖反応的に分解低分子化が促進される。

13

本発明に於いては上記の異状反応により分解低 分子化を極力阻止するため第二燐酸ナトリウムの 如き緩衝剤を添加し、反応液の当初の pHを7~ ぬがれないので更に加圧下第二燐酸ナトリウムの 如き緩衝剤の添加を行なつて常に反応液のpHを大 約7~9に維持せしめる。この際添加する緩衝剤は 第二燐酸ナトリウム水溶液の外に第一燐酸カリウ 砂の組合わせによるもの、更にこれら緩衝剤を併 用することもできる。又緩衝剤の添加の方法は1 ~数回に分割して添加する方法、或は連続添加の 方法いずれの方法を採用してもよい。これにより せしめることができる。この際反応液の加熱は水 素加圧下に開始し、実際に約50℃より水素添加 が開始され反応熱の発生を伴うのでこれを考慮し て大約50~150℃で還元性殿粉中間加水分解 ばならない。又水素圧力も余り高くすることは分 解反応を促進することになるばかりでなく危険度 を増し、設備費もかさみ且つ漏洩時の水素ガスの ロスも大きくなるので最高13 0kg/cml程度で充

応時間は反応物のDEの高抵により下記実施例に 示す如く調節しなければならない。

次に本発明の実施例について説明する。 実施例 1

DE1 0のデキストリン 3 0%水溶液 3 5 0kg (固形分1 05kg) に第二燐酸ナトリウム20% 水溶液 6 ℓを添加し、常法で展用したラネーニッ ケル触媒1 0kgを加え、水酸化ナトリウム水溶液 でpH8に攪拌調整し、予め水素ガスを充塡した み、圧力1 1 0 ± 5 kg / cmで水素ガスをオートク レープの底部を通して液中を循環せしめ、攪拌機・ を以て攪拌しつつジャケット蒸気加熱を行う。 50℃付近より反応は開始され水 素の吸収に従 kg/cmlに保持する。反応開始より15分後第二燐 酸ナトリウム20%水溶液2ℓを小型特殊ポンプ で反応液中に攪拌しつつ添加し、pHを7~8に 維持調整し反応を進める。加熱温度は125℃に 結する。反応を完結したとき水素圧を利用してオー トクレープより反応液を排出せしめ触媒を分離す る。触媒を除去した溶液は、次いで活性炭1kgを 添加し60℃の加温下40分間攪拌し脱色後濾過 9 の範囲に調整し、尙反応中当然 p H の低下はま 25 する。 濾液はイオン交換樹脂を以つて脱イオン精 製を行い次いで真空濃縮罐で濃縮し50%の粘稠 物190㎏を得る。

実施例 2

DE18のマルトデキストリン 40%水溶液 ムと水酸化ナトリウム或は第一燐酸カリウムと硼 30 3 5 0kg (固形分 1 4 0kg) に実施例 1 と同様第 一燐酸カリウム20%水溶液4ℓを添加し常法で 展開したラネーニッケル触媒 1 0kgを加え水酸化 ナトリウム水溶液で p H 8.に攪拌調整し予め水素 ガスを充塡した内容積500ℓの攪拌機付きオー 水素添加反応を極めて順調正常且つ短時間に完結 35 トクレープに仕込み水素圧115±5kg/cmlで反 応液を通して循環せしめつつ攪拌する。次いでジ ヤケット蒸気加熱を行い最高130℃に止めて反 応を完結せしめるのであるが、この間更に反応開 始より15分後及び25分後に第二燐酸ナトリウ 物のDEの高低に応じて加熱温度を調整しなけれ 40 ム 20%水溶液をそれぞれ ℓ ずつ攪拌しつつ追 加しpHを7~8に維持調整し反応を順調に進行 せしめる。反応は約35分間で完結する。以後の 工程は実施例1と同様であるが最終製品は70% の濃糊シラップ状物180kgを収得する。

分である。もちろん加熱温度と共に反応圧力、反 45 実施例 3

分175kg)に実施例1及び実施例2と同様第二 燐酸ナトリウム20%水溶液12ℓを添加し、常 法で展開したラネーニッケル触媒10kgに加え、 と同法でオートクレープに仕込み、水素圧 120 士 5kg/cdで反応液を通じて循環せしめつつ激しく 攪拌を続け加熱を開始する。次いで反応開始後 1 0分間置きに3回、第二燐酸ナトリウム20% 8に維持調整し反応を進行せしめる。反応は約 40分で完結する。以後の工程は実施例1、実施 例2に同じであるが最終製品の濃度は83%シラ ップ状粘稠液で195kgを得る。

実施例 4

麦芽糖化による特にマルトーズを主成分とする※ DΕ

DE50の水飴の50%水溶液350kg(固形 ※DE38の水飴の52%水溶液350kg(固形分 182kg)に実施例1~3と同様第2燐酸ナトリ ウム20%水溶液12ℓを添加し、常法で展開し たラネーニッケル触媒 10kgを加え水酸化ナトリ 水酸化ナトリウム水溶液でpH9に攪拌調整し前 5 ウムでpH9に攪拌調整し、前と同法でォートク レープに仕込み、水素圧、115±5kg/cmで反 応液を通じて循環せしめつつ激しく攪拌を続け加 熱を開始する。次いで3ℓの第2燐酸ナトリウム 20%水溶液を反応開始より反応完結まで50分 水溶液をそれぞれ 1ℓ ずつ攪拌添加し pHを $7\sim 10$ 間に連続して反応液中へ圧入添加し、pHを $7\sim$ 8に維持する。以後の工程は実施例1~3と同じ であるが、最終製品は水分2%以下まで濃縮し水 飴状 固形物 175kgを得る。

> 以上夫々異なるDEの原料を使用してそれぞれ 15 に適した条件で水素化を行い得られた製品の一般 分析結果は次の第1表に示す通りである。

第 表

	T	,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
実施例項目	. 1	2	3	4
水 分	4 9.5%	2 9.8%	1 6.8 %	1.4%
p ' H	6. 0	6.0	6. 0	6.0
直接還元糖	0.1 %	0.2%	0.3 %	0.5%
間接還元糖	4 6.4 "	6 3. 6 "	4.9.5 "	4 8.6 "
鉄	0. 2 ppm	0.2 ppm	0.3 ppm	0.3 ppm
ニツケル	検出せず	検出せず	検出せず	検出せず
灰 分	0.0 0 3 %	0.0 0 7%	0.004%	0.009%
味	殆ど甘味なき 柳様食感味	わずかに甘味 あり	水飴と同程度の爽快な甘味	水飴と同程度 の 爽快 な甘味
色	無色透明	無色透明	光沢ある無色 透明	光沢ある無色 透明
臭	なし	なし	なし	なし

尚ペーパークロマトグラフィーによる分別定量 の結果は次の第2表に示す通りである。

第	0	===
æ	7.	表

実施例構成成分	1	2	3	4
ソルビトール	8.0%	9.0%	2 7.0%	1 0.3%

10	デキ・	ストルル	博その他 ・リン等 }解中間 系物	9 1.0%	8 9.0%	7 1.5%	8 6.0%
	そ	Ø	他	1.0%	2.0%	1.5%	3.7%
	Ē	計		100%	100%	100%	100%

因にこれに使用したそれぞれの DEに相当する

酸糖化の一般的な還元性殿粉中間加水分解物の糖 類の構成は第3表に示す如きものである。

第

D E	10	18	50
通 称 構成種類	デキスト リン	マルトデキ ストリン	水 飴
グルコース	3.0%	4.4%	2 54%
マルトース・イソマ ルトース・ゲンチオ ビオース	28"	5.0 ″	1 64"
マルトトリオース・ イソマルトトリオー ス・パノース	3.0 "	5.0 //	1 3.7 "
マルトテトラオース	2.8 "	5.0 ″	9.4 "
マルトペンタオース	2.8″	4.8 "	8.7″
マルトヘキサオース	24"	4.0″	54"
マルトヘプタオース	2.0″	3.6 "	5.0 "
デキストリン	81.2"	6 8.2 "	1 6.0 "
計	1 0 0.0 "	1 0 0.0 "	1 0 0.0 "

(注) クロマトグラフ分析定量によるもので グルコース換算%で示す。

尚又麦芽糖化水飴の場合、その糖組成は特にマ ルトースを主体とするもので一例としては下記の 如きものである。

DE 通 森	3 8
構成糖類	麦芽飴
グルコース	1 0.4%
マルトース	6 6.9%
その他の糖類	2 2.7%

本発明による方法で得られた製品の耐熱性を常 法によりつくられたソルビトール、水飴、ぶどう 糖等と比較した結果は第4表に示す通りで、ソル ビトールと殆ど同程度の耐熱性を示し、水飴やぶ 40 1 単糖類及びオリゴ糖類、更にデキストリン等 どう糖に比較して極めて安定であることが明らか である。

4 表

1	試料	DO	熱時間	60分	9 0分	120 分	備考
5	実施例	11 0	製品	以下	以下	1以下	
	"	2	"	"	"	"	
	"	3	"	"	"	"	
10	"	4	"	"	"	"	
10	食品派ルビト		想格ソ	"	"	"	
	DE5 飴	00	市販水	10以上	-	-	加熱前 5
15	日本農 ぶどう		格結晶	7以上	10以上	-	
	〃精	製.5	どう糖	"	"		

- (注) 試験方法;内径15 点、高さ170 点の滑 浄な硬質試験管に約10gの試料(すべて 70%水溶液に調整したもの)を採り、 150±5℃の油浴中で所定時間加熱処理 後、ガードナー標準溶液で比色する。
- 25 かくして得られた非選元性殿粉中間加水分解物 は還元性単糖類からの非還元性糖アルコール類と 同様還元性2~多糖類からの非還元性2~多糖ア ゛ルコール類ともいうべきものであつて、糖アルコ ールが各種化学工業原料、化学合成原料として重
- 30 要なものであると同様、これらの非還元性殿粉中 間加水分解物もアルキッド樹脂及び同塗料、硬質 ポリウレタンフオーム、界面活性剤等の基礎原料 となる。又、耐熱性のみならず酸及びアルカリに も強く、即ち物理的化学的に極めて安定で製菓、
- 35 食品工業に於ける増粘剤、艶出し剤、湿潤調整剤、 賦コク剤、柔軟剤、砂糖の結晶阻止剤、アルフア 一殿粉の安定剤、鮮度保持剤等として各方面への 品質改良剤に使用される特徴を有している。

特許請求の範囲

の還元性糖類を構成成分とする殿粉中間加水分解 物の水溶液を還元触媒の存在下に水素加圧、加熱、 攪拌し水素添加を行うに際し、緩衝剤を使用して 終始その反応液のpHを大約7~9に維持調整し、 45 分解反応及び異性化反応を阻止しつつ短時間に水

20

素添加を行なつて非還元性殿粉中間加水分解物を 製造する方法。 . 引用文献 公 昭 4 0 - 2 0 2 0 9